(9日本国特許庁

动特許出願公開

公開特許公報

昭53—146758

Int. Cl.²
 C 08 L 85/02
 C 08 K 5/38

0.3

識別記号

CAM

9日本分類 25(1) **D** 93 25(1) A 232 庁内整理番号 6779-- 4J 7016-- 4J ❸公開 昭和53年(1978)12月20日

発明の数 13 審査請求 有

(全7頁)

タポリホスフアゼンの安定化

郊特 願 昭53-32248

②出 願 昭53(1978) 3 月20日

優先権主張 ②1977年3月21日③アメリカ国

(US) (D779390

の発明 者 デルマー・フレデリツク・ロー

ア・ジュニア

アメリカ合衆国オハイオ州アク

ロン・カスタートン・アペニユ - 200

⑪出 願 人 ザ・フアイアーストーン・タイ

ヤ・アンド・ラバー・カンパニ

マフリカ合衆国ナッノナル

アメリカ合衆国オハイオ州アク ロン・フアイアーストーン・パ

ークウエイ1200

個代 理 人 弁理士 河野昭

明細費の浄**容(内容に変更なし)** 明 細 書

1. 発明の名称 ポリホスファゼンの安定化 2. 特許樹水の範囲

1. 熱老化に対して安定化されたポリ (ホスファゼン組成物において、(1)一般式

$$= \left\{ N = P < \frac{X}{X_1} \right\}_{\mathbf{S}}$$

定化させるために十分な最で存在する有機化合物であつて、値換ピコリン酸アミドかよび世界チオピコリン酸アミドから選ばれる有機化合物および上配ピコリン酸アミドを安定削として有効にさせるために十分な最の塩素性酸化物から成る安定削とから成る組成物。

- 2 ピコリン酸アミドまたはチオピコリン酸アミドが 0.0 5 ~ 5.0 重量のの最で存在する、特許請求の範囲項1項記載の銀成物。

- ピコリン酸アミドがヒドロキシ、アルキル、アリール、アルコキシおよびハロゲンから遅ばれる散換端で微換されている。特

(1)

杵請求の範囲第1項~第4項のいずれか1 項記載の組成物。

- 6. MgOが電量でピコリン酸アミドの1~20倍であり且つMgOの量が上記ポリホスファセンの1~20電量部の範囲である、 等許請求の範囲第4項または約5項記載の組成物。
- ピコリン酸アミドが3-ヒドロキシピコ リン酸アミドである、前配特許請求の範囲 のいずれか1項配数の組 敬物。
- 8. 本質的に前配特許請求の範囲のいずれか 1項記載の安定化ポリホスファゼンから成 る機能。
- 9. 本質的に特許請求の範囲第1項〜第7項 のいずれか1項記載の安定化ポリホスファ センから成る加強物品。
- 10. 基 X お よ び X : の 0 . 2 ~ 5 . 0 % が 不 約 和 で あ る 、 特 許 精 求 の 範 囲 弟 1 項 ~ 照 7 項 の い ず れ か 1 項 記 載 の 組 成 物 。
- 11. 菇 X が OCH CF であり且つ菇 X , が

(3)

職力的な化学的および物理的性質を兼備している点で最近ポリホスファゼンに対してかなりの生意が払われてかり、最近、多数の科学論文ならびに中でも米国特許第3.370,020号、第3,515,688号、第3,700,629号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713号、第3,856,713

本明船専中において、ポリホスフアセンという用語は上配特許に記載されている乗合体ならびに一般式

$$-\left\{P\left\langle \frac{x}{x} N\right\rangle_{n}\right\}$$

(上記一般式中、 Xはアルコキン、 関換アルコキン (フルオルアルコキンを含む)、 アリールオキン、 関換アリールオキン、 アミノ および その他のかかる 恭のような 1 価の 茹であり且つ残つかの X 葢は 全部が同じであつても

特開昭53-146758(2)

OCH₂ (CF₂)_y CF₂H (ととで y は 1 、 3 、 5 7 または 9 であり且つこれらの混合物である) と OC₂ H₂ CH₂ CH = CH₂ との混合物である、特許請求の範囲 # 1 0 項記載の組成物。

- 13. 安定例がマグネシウムピス(3-オキソピコリンプミド)である、特許請求の範囲 第7項をよび第10項~第12項のいずれか1項記載の組成物。

3. 余明の浄細な説明

本能明は高温で使用する際に適遇する可能性がある環境中で約260℃(500下)までの温度に暴露される場合のポリホスファゼン加流物の熱分解防止に関する。特に、本発明はポリホスファゼンの熱分解防止のための協力的に作用する能加削の組合わせをかかるポリホスファゼン中へ係加することに関する。

(4)

現をつていてもよく、nは3より大きい整数好ましくは20~50.000である)で示される他の同様な物質を含むものとする。 と 株の中には、例えば米国特許第3,972,841 号記載のように受らかの不飽和を含むもので あつてもよい。

特朗昭53-146758(3)

特許滑水の範囲に入れている。

ポリホスファゼンの熱分解に対する安定化のためのその他の先行技術の提案は米国符符 3、867、341号かよび1976年2月26日付米国符許出顧第661、688号 に記載されてかり、上記出顧には2-メルカプトベンソチアソールの亜鉛塩をこの目的に使用することが記載されている。

これらの安定剤および文献中に記載されている他の安定剤の中には、特に日光に長期間 暴露したとき、取合体を好ましくない色に着 色させる(現色を褐色にする)頬向のあるも のがある。

本発明は、協力的に作用すると思われる安定制の組合わせを添加することによりポリホスファゼンの熱分解を防止することに関する。或合体の加価(硬化)または或合体の物理的性質に悪影響を与えず且つ加硫物を顕著に着色することがない添加剤の組合わせを溯示する。本発明の安定剤はミル、ブラベンダー、

(7)

本発明の母政物は 0.0 5 ~ 5 重量 多の量の ピコリン酸アミドまたはチオピコリン酸アミ ドを含むことができる。

ピコリン酸アミドはヒドロキシ、アルキル、 アリール、アルコキシおよびハロゲンから選 ばれる健侠基で饅換されていてもよい。

本発明の組成物は重量でピコリン酸アミド

またはパンパリー風合裕または根和器のような通常の混合装置のいずれかで、特別な操作を行うととなく東合体へ振加することができる。

本発明は、熱老化に対して安定化されたポリ (ホスファゼン) 租成物であつて、(1) 一般大

$$-\left\{ N = P \left\langle \frac{X}{X_1} \right\rangle_n \right\}$$

(上記一般式中、nは20から約50,000までの整数を示し、X かよび X , はかのかのがアルコキン、置換アルコキン、アリールオキン、置換アリールオキン、ヒドロキンかよびアミノから選ばれる1 値の競換薬を示し、且つX および X , はーア=Nー主領に沿つてランダムに分布し且つポリ(ホスファゼン)は1 歯または2 傾以上のランダムに分布した券を含む〕

(8)

の 1 ~ 2 0 倍の MgO を通常含む。一般に、 MgO の常は上記ポリホスファゼンの 1 ~ 2 0 電気部の範囲である。

好ましくは、ピコリン酸アミドは 3 - ヒドロキッピコリン酸アミドである。

本発明の安定化ポリホスファゼンはエラストマー、プラスチックまたは熱可塑性エラストマー中に主要成分として存在することができる。

本希明の安定化ポリホスファゼンは複雑に 形成するとともできる。

株 X および X: の 0.2 ~ 5.0 多が不飽和で ある過酸化物硬化ポリホスファゼン組成物と 同様に、本質的に安定化ポリホスファゼンか ら或る加強物品も得ることができる。

他の好ましい組成物は、基Xが OCH_2CF_3 であり且つX, が $OCH_2(CF_2)$ $_YCF_2H$ (ことで $_Y$ は 1 、 3 、 5 、 7 または 9 であり且つこれ らの混合物である) と $OC_0H_4CH_2CH=CH_2$ との混合物である組成物である。この場合、通常

(9)

X:X, の比は 9 5 : 5 ~ 5 0 : 5 であり且 つポリ (ホスフアゼン) はさらに 0.2 ~ 5.0 モルダの o - アリルフエノキン藤を含む。

好ましい安定剤はマグネシウムビス(3-オキシピコリン酸アミド)である。

以下に示す衷施例では、一般式

$$\frac{\left\{\begin{array}{c}OCH_2CF_2\\OR'\end{array}\right\}_n}{}$$

(上記一般式中、OR'はOCH2(CF2)mCF2H
 (mは1、3、5、7、9である)であり且
 つxは約20~50,000またはそれ以上である)

のポリホスフアゼン電合体 1 0 0 重量部と過酸化物酸化削以外の全部の低加削とをブラベンダー混合器中で 1 0 分間混合した。 このマスターベンチを包囲温度に冷却し、 5 5 でのミルに加え、次に過酸化物酸化剤をミルに加えた。十分な時間促練を行つて硬化剤を完全に確実に分布させた後、このベンチを 272.4

(11)

サンコーテイングを有する沈降シリカである。

** ベルカツア (Vuloup) 40 K B 社 a 、 a ′ - ビス (i - アチルペルオキシ) ジィップロピルペンセン担待パーゲス (Burgess) クレーの 40 / 60 風合物であり、 p ~ 異性体と m - 異性体の両方が不特定比で存在する。このものはハーキュレス社 (Hercules Ino) から発売されている。

特別昭53-146758(4)

細×272.4 m×1.27 m (6"×6"×0.05")
のスラブに成形した後、約171℃で30分間硬化させた。硬化スラブから試験リングを切り取り、175℃で240時間老化させた。 次に、老化されたリングの物理的性質を未老化対照物と比較した。種々の量の安定剤3-ヒドロキンピコリンアミドを次の組成物と配合した。

物質		牆	
唯合体 .	I	0	0
シ リ カ 〔 キ ユ ー ソ (Qu z o)WR B 2) [◆]		3	0
酸化マグネシウム			6
過酸化物[パルカップ (Vulcup) 4 0 KE)**	1	. 2	5
安定刷 第1表中	化方	ドナ	潰
実 施 例 1 ~ 9 は MgO の 量 が 一 定 で 3	-	٤	۴
ロキシピコリン酸アミドの最を変えた	. 場	₽	Ø
影響を示す。			
◆ キューソ(Quao) WR 8 2 はフィラ	7*	N	フ
イアクオルツ社(Philadelphia Qu	a T	l E	,
Inc.)から免売されている。適当な	· *	0	*

(12)

奥			_3_	4	5	6	7	_8_	9
安定剂、PAT	0	0.5	1.0	1.5	2.0	2.5	3.0	3.5	4 . 0
100多伸びモジュラス、MPa									
未老化	6 . 9	8.0	7.9	7.2	7.5	7 . 8	7.0	7.7	7 . 4
175℃、240時間	2.7	3.5	4 - 3	5 . 2	5 . 5	5 . 6	5 · 6	5 . 9	5.6
保持率、 %	3 9	4 4	5 4	7 6	73	7 2	80	77	7 6
引張強さ、MPa									
未老化	9 . 8	10.1	9.9	7.5	8.3	8 - 4	8.3	8.3	8.4
175℃、240時間	5 . 4	5 . 7	6.6	6.2	6.8	5 - 9	6.0	6.2	5.9
保持率、多	5 5	5 6	67	8 3	8 2	7 0	7 2	7 5	70

(14)

充填削の性質および量は臨界的ではなく、 各実施例中のシリカ充填剤の代わりにカーポ ンプランク充填剤を用いることができる。

ピコリン酸アミドとの組合わせに有効な MgO の替は成量でピコリン酸アミドと約等度 電部から20倍までの量でよい。ポリホスフ アセン100部につき MgO約1~20部の範 囲が有効であることがわかつており、重合体 100部につき3~10部が好ましい。

対応する量の 2n0 も MgO と 同様に挙動する ことがわかつており、本発明の範囲から逸脱 することなく MgO の代わりに使用することが できる。

MgO も 8*0 も不在の場合、 省 2 表 か 6 明 6 か な よ り に、 ピコ リン 酸 ア ミドは 姫 化 ポ リ ホ スファゼン中 の 安定 刷 と して 有 効 で を い 。

壊化マグネンウムが存在しない場合の 3 - ヒドロヤンピコリン壊丁ミドの評価

	<u></u>	B	c	<u>D</u>	B
電合体 (PNF-200^R)	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
シリカ	36.0	36.0	36.0	36.0	36.0
MgO	0.0	0.0	0.0	0.0	0 - 0
3-ヒドロキシピコリン酸丁ミド	0.0	0 - 5	1.0	1 . 5	2.0
過激化物(パルカツプ40RE)	1.25	1.25	1.25	1.25	1 - 25
1 0 0 多伸びモジュラス、MPa					
未 老 化	7 : 3	5 . 7	6 • 5	6 - 6	5 . 4
] 75℃、240時間	4.6	3.3	3.6	3 . 4	2 - 8
保持率,多	6 3	58	5 5	5 2	5 2
引張強さ、MPa					
未老化	8.3	9.0	9.1	9.5	8.0
1 7 5 で、2 4 0 時間	7.1	6.4	6.7	6.7	5.8
保持率。 %	8 6	7 1	7 4	6 6	73

(17)

低合体の安定化化おける MgO とピコリン酸 アミドとの協力方式に関して拘束されたくは ないが、ピコリン酸アミドのマグネンウム化 台物の使用によつても安定化が達成され、かかる化合物が本発明の好ましい安定剤である ことがわかつた。

ックネッウムビス (3-オキッピコリン酸 アミド) は次のようにして製造される。

$$\bigcap_{N} \bigcap_{\substack{C-NH_2\\ \emptyset}} + M_0 C L_2 \cdot 6 H_2 O + N a O H \rightarrow$$

$$\left[\begin{array}{c|c}
O & & M_{\pi} \\
& & & \\
CNH_{\pi} & & +H_{\pi}O
\end{array}\right]_{3}^{M_{\pi}}$$

 ウム 6 水化物の静液(水100 配中化11.2 タ、 0.5 5 モル)を包囲温度で高加加し、白色 沈酸を生成させた。添加終って破水、 放を生成させた。 然何 によつて集め、 水で数回洗 は、 変空下に を塩化ナトリウムを除いた後、 真空下に もた。生成物は16.5 タであり、2 分量 した。生成物は16.5 タであり、2 分量 した。生成物は16.5 タであり、2 分量 が水を含んでいた。 元素分析をよび質量は300 で以上で輝黄色となり、3 3 0 で以来したか のた。

とのマグネックムピコリン酸アミドを安定 別として用いる以外は前記実施例と同様にしてポリホスファゼン重合体を混合し、 成形し且 つ試破した。 得られた結果は第3 表に示す 通りである。

第 3 表

ポリフルオルホスフアゼン加硫物中化おけるマグネシウム ピス(3-オキシピコリン俊アミド)の評価

	<u> </u>	B	<u></u>		E
ଝ合体 (PNF-200^R)	100.0	100.0	100.0	100.0	100.0
シリカ(キューソ W.R. 82)	30.0	30.0	30.0	30.0	30.0
MgO	6.0	6.0	6.0	6 . 0	6.0
ペルカップ 4 0 ボ 8	1.15	1.15	1.15	1.15	1.15
安定削	-	1.0	2.0	3 . 0	4.0
100 が 伸びモジュラス、 MP a					
未老化	7 . 3	6.8	6 - 6	6 . 7	6.3
175℃ 240時間	4 . 0	4.5	5.9	6 . 5	7.1
保持率、 5	5 4	6 6	8 9	9 7	113
引張強さ、MPa					
未老化	9.2	8 . 4	7.9	7.8	8.3
175℃ 240時間	6 - 8	7.5	8.7	8 . 1	8.0
保持率、多	7 4	8 9	110	104	96

(20)

混合、成形ならびに試験条件は既述の条件 と同一であつた。

前記衷施例において、処方中に用いたポリホスファゼンは置換蒸が米国特許第3,515,688 号記載のトリフルオルエトキン(-OCH₂(CP₂)をテロマーフルオルアルコキン(-OCH₂(CP₂)m CF₂H)であり、両置換蒸の比がモル多蒸港で約70/30であるポリホスファゼンである。この重合体はnが20~50,000であり、分子量分布がDWカールソン(D·W·Corleon)らがジャーナルオプポリマーサイエンス(the Journal of Polymer Science)14巻1379~1395頁に発表した報文の辞聞表記載の分子量分布と同様であるポリホスファゼンを含んでいた。

代達人 弁理士 河 野 昭

手 統 補 正 費(日光)

昭和53年4月18日

特許庁福官 熊 冷 等二 殿

1. 事件の表示

图和 55 年齡 許 嚴 數 32248 号

- 2 発明の名称 おりかスフマゼンの安定化
- 3. 補正をする者 事件との関係 特許出願人

マリガナ 住 所 ・ ケ・ファイアーストーン・タイス・ナンド・ラバー・ 氏 名 (名称) カンパョー

4. 代 理 人

〒107 住 所 東京都港区赤坂二丁月2番21号 第26森ビル306号 電話583-5043.

LC 名 介程士 (6689) 河 里

号)43 曜

- 5. 補正命令の日付
- 6. 袖正により増加する発明の数
 - . 被正の対象 8月48章(タイ)

8. 補正の内容

(21)